

В настоящей инструкции по применению (далее – инструкция) изложен метод медикаментозного прерывания беременности в поздние сроки, позволяющий эффективно и быстро прекратить развитие гестационного процесса и элиминировать гравидарные элементы.

Применение метода, изложенного в настоящей инструкции, основано на использовании мифепристона и лекарственного средства, содержащего мизопростол, что дает возможность минимизировать отрицательное влияние на организм женщины путем бережного медикаментозного воздействия, значительно сократить время до наступления выкидыша, снизить риск развития гнойно-септических осложнений и кровотечения.

Инструкция предназначена для врачей-акушеров-гинекологов стационарных учреждений здравоохранения Республики Беларусь в отделениях акушерского и гинекологического профиля.

ПЕРЕЧЕНЬ НЕОБХОДИМОГО ОБОРУДОВАНИЯ, ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

1. Мифепристон, 200 мг, 2 таблетки.
2. Лекарственного средства, содержащего мизопростол 200 мкг, 8 таблеток.
3. Дротаверин, 40 мг.
4. Родильный зал акушерского стационара, оснащенный в соответствии с табелем оснащения.
5. Стандартный набор инструментов для выполнения выскабливания полости матки и осмотра родовых путей.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Прерывание беременности по медицинским показаниям в сроке беременности от 13 до 24 недель.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

Соответствующие противопоказания к назначению лекарственных средств, применяемых для реализации метода, изложенного в настоящей инструкции.

ОПИСАНИЕ ТЕХНОЛОГИИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ МЕТОДА

Первый этап. Для разрешения проведения операции искусственного прерывания беременности в организациях здравоохранения создается врачебно-консультативная комиссия. Решение комиссии о разрешении прерывания беременности принимается на основании документально подтвержденных медицинских, медико-генетических или социальных показаний и оформляется заключением комиссии за подписью всех членов.

Второй этап. Перед операцией искусственного прерывания беременности женщине выполняется медицинское обследование в соответствии с перечнем медицинских обследований для проведения искусственного прерывания беременности. Перед процедурой проводится консультирование пациентки. Пациентка собственноручно подписывает информированное согласие на проведение медикаментозного прерывания, в котором содержится предупреждение о возможных побочных эффектах и осложнениях.

Третий этап. Для прерывания беременности пациентка переводится в родовое отделение, где осуществляется прием лекарственных средств и круглосуточное динамическое наблюдение.

Четвертый этап. Пациентке назначается мифепристон по 200 мг в день перорально с интервалом 24 часа в течение двух дней.

Пятый этап. Через 24 часа начинается вагинальное введение таблетированного лекарственного средства, содержащего мизопропрост, вагинально 800 мкг (4 таблетки). Осуществляется наблюдение за развитием родовой деятельности. Далее каждые 3 часа оценивается родовая деятельность и продолжается вагинальное введение лекарственного средства, содержащего мизопропрост, по 200 мкг, но не более 4 таблеток в сумме. Рекомендуется применение спазмолитических лекарственных средств с целью профилактики

разрывов и травм родовых путей (например, дротаверин 40 мг, 2 мл внутримышечно).

Шестой этап. Выкидыш происходит в присутствии медицинского персонала. После выкидыша пациентка осматривается врачом-акушером-гинекологом, проводится выскабливание полости матки с целью удаления остатков плацентарной ткани, осмотр шейки матки в зеркалах, осмотр родовых путей. Плод и плацента в обязательном порядке направляются на гистологическое исследование. Врачом-акушером-гинекологом заполняется направление на исследование.

Седьмой этап. После произошедшего выкидыша и выскабливания полости матки пациентке назначается курс антибактериальной терапии в течение 5–7 дней.

Восьмой этап. После прерывания беременности, вне зависимости от метода и срока, всем резус-отрицательным женщинам проводится иммунопрофилактика.

ПЕРЕЧЕНЬ ВОЗМОЖНЫХ ОСЛОЖНЕНИЙ ИЛИ ОШИБОК

При четком соблюдении рекомендованной схемы выполнения метода осложнений не наблюдается. Несоблюдение техники выполнения и последовательности этапов использования метода может исказить результаты. При возникновении аллергических реакций необходимо отменить назначенное лечение.

Из побочных эффектов, связанных с приемом препаратов, в инструкциях по их применению указаны следующие: чувство дискомфорта в низу живота, общая слабость, головная боль, тошнота и рвота, головокружение, гипертермия, лохиометра, субинволюция матки, что при использовании разработанного метода нами не зарегистрировано. При появлении какого-либо из вышеперечисленных симптомов решение вопроса о продолжении приема препаратов необходимо принимать индивидуально в каждой конкретной клинической ситуации.

название

учреждения

здравоохранения

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач

И.О. Фамилия

201_ г.

МП

А К Т

учета практического использования инструкции по применению

1. Инструкция по применению: **«Медикаментозный метод прерывания беременности в поздние сроки».**

2. Утверждена Министерством здравоохранения Республики Беларусь **07.05.2015 № 113-1014.**

3. Кем предложена разработка: *заведующим кафедрой акушерства и гинекологии учреждения образования «Гродненский государственный медицинский университет», д.м.н. профессором Л. В. Гутиковой; сотрудниками учреждения здравоохранения «Гродненский областной клинический перинатальный центр»: заместителем главного врача по медицинской части Л. Н. Кеда, главным врачом, к.м.н., доцентом В. Л. Зверко.*

4. Материалы инструкции использованы для _____

5. Где внедрено: _____

наименование учреждения здравоохранения

6. Результаты применения метода за период с _____ по _____
общее кол-во наблюдений « ___ »
положительные « ___ »
отрицательные « ___ »

7. Эффективность внедрения (восстановление трудоспособности, снижение заболеваемости, рациональное использование коечного фонда, врачебных кадров и медицинской техники) _____

8. Замечания, предложения: _____

Ответственные за внедрение

должность

подпись

И.О.Ф.

201_ г.

Примечание: акт о внедрении направлять по адресу:
кафедра акушерства и гинекологии
УО «Гродненский государственный медицинский университет»,
ул. Горького, 80.
230009, г. Гродно

Репозиторий ГРГМУ

название

учреждения

здравоохранения

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач

И.О. Фамилия

201_ г.

МП

А К Т

учета практического использования инструкции по применению

1. Инструкция по применению: **«Медикаментозный метод прерывания беременности в поздние сроки».**

2. Утверждена Министерством здравоохранения Республики Беларусь **07.05.2015 № 113-1014.**

3. Кем предложена разработка: *заведующим кафедрой акушерства и гинекологии учреждения образования «Гродненский государственный медицинский университет», д.м.н. профессором Л. В. Гутиковой; сотрудниками учреждения здравоохранения «Гродненский областной клинический перинатальный центр»: заместителем главного врача по медицинской части Л. Н. Кеда, главным врачом, к.м.н., доцентом В. Л. Зверко.*

4. Материалы инструкции использованы для _____

5. Где внедрено: _____

наименование учреждения здравоохранения
6. Результаты применения метода за период с _____ по _____
общее кол-во наблюдений « ___ »
положительные « ___ »
отрицательные « ___ »

7. Эффективность внедрения (восстановление трудоспособности, снижение заболеваемости, рациональное использование коечного фонда, врачебных кадров и медицинской техники) _____

8. Замечания, предложения: _____

Ответственные за внедрение

должность

201_ г.

подпись

И.О.Ф.

Примечание: акт о внедрении направлять по адресу:
кафедра акушерства и гинекологии
УО «Гродненский государственный медицинский университет»,
ул. Горького, 80.
230009, г. Гродно

Репозиторий ГРГМУ